This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representation of The original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

₁₀1.583.363

MINISTURE
DU DEVELOPPEMENT INDUSTRIEL
ET SCIENTIFIQUE

INSTITUT NATIONAL
DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

BREVET D'INVENTION

- - Polyamides à cations actifs.
- (72) Invention: Max Matter et Rolf Oberholzer.
- (71) Déposant : Société dite : SANDOZ S.A. Société par actions, résidant en Suisse.

Mandataire: Jean Casanova, Ingenieur-Conseil.

- 30 Priorité conventionnelle :
- (32) (33) (31) Brevet déposé en Suisse le 28 septembre 1967, n° 13.569/67 aux noms de Max Matter et Rolf Oberholzer.

La présente invention a pour objet un procédé de préparation de nouveaux polyamides solubles dans l'eau et à cations actifs, procédé selon lequel on fait réagir des polyalkylènepolyamines qui contiennent deux groupes amino primaires, au moins un groupe amino secondaire et des groupes alkylènes renfermant de 2 à 4 atomes de carbone, avec des acides dicarboxyliques répondant à la formule générale I

 $HOOC - C_{m} - COOH \qquad (1)$

dans laquelle m désigne un nombre entier de 4 à 8, ou avec un dérivé fonctionnel d'un tel acide dicarboxylique, dans un rapport molaire de 0,85:1 à 1,2:1, et on alkylé jusqu'à épuisement de l'agent d'alkylation les produits de réaction qui seront nommés ci-dessous "polyamides" ou encore "produits intermédiaires", en solution aqueuse, avec des agents d'alkylation bifonctionnels répondant à la formule II

$$z - cH_2 - H_2 - R_1 - R_2 - CH_2 - Z$$
 (II)

dans laquelle

40

x désigne un nombre entier de 0 à 7.

20 Z désigne l'un des groupements suivants :

R₁ et R₂ représentent chacun un groupe alkyle inférieur ou un groupe hydroxy-alkyle inférieur et

25 Y représente un radical alkylène contenant de 2 à 6 atomes de carbone, un radical 2-hydroxy-1.3-propylène ou l'un des deux radicaux suivants :

$$- CH2 - CH2 - NH - CO - NH - CH2 - CH2 - et$$

$$-CH_2 - CH_2 - CH_2 - NH - CO - NH - CH_2 - CH_2 - CH_2 -$$

30 la quantité de l'agent d'alkylation bironctionnel étant choisie de telle façon que le produit d'alkylation reste encore en solution.

Pour préparer les produits finals on part par exemple de polyamides qui ont été obtenus à partir de la diéthylène-triamine III

35
$$H_2N - CH_2 - CH_2 - NH - CH_2 - CH_2 - NH_2$$
 (III) et de l'acide adirique IV

$$HOOC - (CH_2)_4 - COOH$$
 (IV)

et dont la structure est sohématisée par la formule V

$$\sim$$
 HN - CH₂ - CH₂ - NH - CH₂ - CH₂ - NH - CO - (CH₂)₄ - CO \sim (V)

Les polyamides utilisables comme corps de départ dans le procédé de l'invention peuvent se préparer par des procédés connus, par exemple à partir de la triéthylène-tétramine, de la tétraéthylène-pentamine, de la tri-(1.2-propylène)-tétramine, de la di-(1.3-propylène)-triamine ou de la di-(1.4-butylène)-triamine. Les "polyalkylène-polyamines" nécessaires à cette fin correspondent à la formule VI

$$H_2N - C_p H_{2p} (NH - C_p H_{2p})_q NH_2$$
 (VI)

dons laquolle

5

10

15

20

25

35

40

- p dósigne un nombre ontier de 2 à 4 et
- q désigns un nombre entier de 1 à 4.

Los agents d'alkylation bifonctionnels de formule II, qui scront nommés "réticulants" dans ce qui suit, peuvent s'obtenir par réaction de l'épichlorhydrine avec des amines secondaires répondant à la formule VIII

dans laquelle

30 R₁ et R₂ représentent chacun un proupe alkyle inférieur ou un groupe hydroxy-alkyle inférieur,

ou avec des bis-amines tertiaires répondant à la formule IX

$$\begin{array}{c} R_1 \\ R_2 \end{array} N - Y - N \begin{array}{c} R_1 \\ R_2 \end{array} \tag{IX}$$

dans laquelle

Y représenve un radical alkylène contenant de 2 à 6 atomes de carbone ou l'un des deux radicaux suivants :

- CH₂ - CH₂ - CH₂ - NH - CO - NH - CH₂ - CH₂ - CH₂ - ct R₄ et R₂ ont les dignifications indiquées ci-aussus, ou avec des mélanges des amines VIII et IX.

Dans cetto réaction les amines libres de formules générales VIII et IX ou leurs sels, par exemple leurs chlorhydrates ou leurs sulfates, peuvent être utilisés en solution aqueuse. Par exemple à partir de 2 moles de diméthylamine, 1 mole d'acide chlorhydrique et 3 moles d'épichlorhydrine, en présence d'eau, on obtient un réticulant bisonctionnel approprié, selon le schéma réactionnel

• 5

$$HM (CH_3)_2 + HM (CH_3)_2 \cdot HC1 + 3 CH_2 - CH - CH_2 - C1 \longrightarrow$$

. - - - - - - -

15

25

35

représenté ci-dessous :

10
$$CH_2 - CH_2 - CH_2$$

En faisant varier les rapport molaires on peut obtenir, par une réaction du même type, des composés analogues ayant des longueurs de chaînes différentes, par exemple conformément au schéma suivant :

5 HM
$$(CH_3)_2$$
 + HN $(CH_3)_2$ + HC1 + 7 CH_2 - CH - CH_2 - CH

Un autre genre d'agents d'alkylation bifonctionnels se forme à partir de bis-amines tertiaires et de l'épichlorhydrine, par exemple de la façon suivante :

$$(CH_3)_2 H - CH_2 - CH_2 - N (CH_3)_2 + 2 CH_2 - CH_2 - CH_2 - C1$$

$$CH_{2} - CH - CH_{2} - N - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH - CH_{2}$$

$$C1 - C1 - C1 - CH_{2} -$$

ou selon le schéma suivant :

$$(CH_3)_2$$
 N $(CH_2)_6$ N $(CH_3)_2$ + 2 CH_2 - CH - CH_2 - CH - CH_2 - CH - CH_3 - CH -

$$C1 - CH_2 - CH - CH_2 - N - (CH_2)_6 - N - CH_2 - CH - CH_2 - C1$$
OH
$$S0_4 - OH$$
(XIII)

ou encore d'après la réaction suivante :

$$(CH_3)_2$$
 N $(CH_2)_3$ NH - CO - NH $(CH_2)_3$ N $(CH_3)_2$ + 2 CH_2 -CH-CH₂C1 \longrightarrow +HC1

$$CH_{2}$$
 CH_{3} CH_{2} CH_{3} CH_{2} CH_{3} CH_{2} CH_{3} CH_{2} CH_{3} CH_{2} CH_{3} CH_{2} CH_{3} CH_{3} CH_{2} CH_{3} CH_{2} CH_{3} C

Lorsque, dans la formule générale II, le symbole x désigne un nombre supériour à 2 les restes Y peuvent être identiques entre eux, comme c'est le cas pour l'agent d'alkylation bifonctionnel XI, ou encore être différents les uns des autres.

Lu dernier stade du procédé concerne l'alkylation des polyamides de formule VII avec les agents d'alkylation bifonctionnels de formule II. Cette réaction a pour effet d'unir entre elles les molécules des polyamides VII par des ponts constitués par les agents d'alkylation II : les groupes amino secondaires du polyamide VII ainsi que les groupes amino primaires qu'il peut encore renfermer sont alors alkylés par les groupes époxy ou les groupes halohydrines du composé II. Puisqu'il se forme alors des macromolécules réticulées on peut désigner cette polyalkylation par l'expression "réaction de réticulation". Dans ces macromolécules les ponts de réticulation ont la constitution suivante, lorsqu'on part du polyamide V:

La réficulation (polyalkylation) peut être effectuée facilement en multion aqueuse et elle conduit aux produits finals actifs conforms à l'invention.

Le resport quantitatif du polyamide à l'agent de réticulation (ou agent de polyalkylation) est d'une très grande im-20 portance. Si l'on utilise une trop grande quantité de l'agent de réticulation on obtient des produits insolubles dans l'eau qui n'entrent pas fans le cadre de la présente invention. Dans le procédé de l'invention on ajuste la quantité de l'agent d'alkylation bifonctionnel de telle façon qu'il se forme des produits à poids 25 moléculaire élevé mais encore solubles dans l'eau. Il vaut mieux effectuer la réticulation avec une quantité aussi grande que possible de réticulant, c'est-à-dire avec une quantité qui, si on l'augmentait tant soit peu, donnerait déjà des produits de réticulation insolubles dame l'eau, car il se forme ainsi des produits finals 30 très efficaces qui sont supérieurs aux produits moins réticulés. Si l'on pose égale à 100 % la quantité d'agent de polyalkylation maximum admissible, pour une concentration déterminée des partenaires réactionnels et pour une température déterminée, on effectuera la polyaltylation avec au moins 80 % d'agent de polyaltyla-35 tion, de préférence avec de 90 à 100 %. En général les produits fabriqués avec le 90 à 95 % d'agent de polyalkylation sont particulièrement actifs en tant qu'agent de rétention de charge dans la fabrication iu papier et les produits qui sont polyalkylés à un degré encom supérieur sont des agents d'égouttage (accélérateurs 40 de filtration) et des adjuvants de flottation de grande efficacité pour l'industre du papier ou du carton.

La réticulation est très simple à réaliser : il suffit do dissoudre lo polyamide et le réticulant dans l'eau et de les laisser réagir l'un avec l'autre. On peut accélérer la réaction on augmentant la température et la concentration. En général il est avantageux d'effectuer la réticulation lentement afin que les produits formés aient une réticulation régulière. Lorsque la polyalkylation est effectuée en solution concentrée elle nécessite, pour donner des produits aussi réticulés que possible mais encore solubles dans l'eau, une bien moindre quantité de réticulant, par rapport au polyamide mis en jeu, que lorsqu'on opère en solution diluée. Il est important que l'alkylation soit menée jusqu'à son terme, c'est-à-dire-que tous les groupes - époxy ou halohydrinesà effet alkylant; que contient le réticulant, prennent part à la réaction. Sinon, il se formerait des produits instables qui, au cours de leur conservation, pourraient subir lentement une alkylation complémentaire et se transformer ainsi en produits insolubles dans l'eau. Les produits macromoléculaires préparés selon l'invention doivent restor solubles dans l'eau après avoir été chauffés pendant 2 hours à 90° à un pH de 8 à 9, ce qui ne serait pas le 20 cas si la réaction avec les agents d'alkylation bifonctionnels avait été incomplète. On considère comme solubles dans l'eau les produits qui se dissolvent à raison de 10 g dans un litre d'eau distillée en donnant une solution limpide homogène.

D'invention concerne également les polyamides à haut poids meléculaire et à cations actifs qui ont été préparés selon le procédé décrit ci-dessus. Ces produits de réticulation d'un genre nouveau renferment, dans les ponts de réticulation, au moins un ion d'ammonium quaternaire. Les ponts de réticulation sont constitués de fragments moléculaires caténiforms qui contiennent au moins 6 atomes de carbone et au moins un atome d'azote, ce qui résulte de la définition des agents d'alkylation bifonctionnels (formule II). Par aus caractéristiques structurales et par la bonne durée de stockage dent on a léjà parlé plus haut, les nouveaux polyamides cationiques à haut poids meléculair. Liffèrent grandement des composés comparables connus (voir par exemple le brevet britannique N° 979.461).

Les nouveaux polyamides estioniques contrement des groupes basiques de différents types, he eveir les ions ammoniums quasernaires dans les perts de réticulation, les groupes amine secondaires ten albylés et les groupes amine rectablinés qui e forment lors a la réticulation et qui constituent en qualque e et e les "têtes à gente" les groupes amine secondaires et e et aires secondaires et touteur l'état libre ou à l'état de cells, par exemple conforme à se sus

qui prennent naissance, au cours de la réticulation, lorsque celleci est effectuée avec des agents d'alkylation de formule II qui contiennent des radicaux halohydrines. Suivant l'application que l'on a en vue en porte les polyamides réticulés, obtenus en solution aqueuse, au pH voulu de telle façon qu'ils se trouvent à l'état d'amines libres ou à l'état de sels. Le pH peut varier dans un intervalle étendu, par exemple entre 2 et 12. Le pH qui s'établit normalement au cours de la préparation, qui peut varier entre environ 8 et 9,5, peut être augmenté, par exemple par alles an d'hydroxyde de sodium, ou être abaissé par addition d'un actio, tel que l'acide chlorhydrique, l'acide sulfurique, l'acide formique ou l'acide tartrique.

La présente invention a trait également à l'application des nouveaux composés. Ceux-ci sont des agents de floculation transferaces qui pouvent servir à accélérer la sédimentation et la flottation dans des opérations de grande importance technique.

Dans l'indsutrie du papier les nouveaux polyamides cationiques à haut poids moléculaire sont de précieux agents de rétention carills retienment sur la "table" (toile métallique) les fines fibres cellulosiques et les charges minérales lors de la formation de la feuille; en outre, ils accélèrent l'égouttage et l'opération de filtration sur la table de la machine à papier, ce qui est particulièrement intéressant dans la fabrication de papiers épais et du carton. En comparaison des autres agents de rétention et accélérateurs d'égouttage utilisés dans l'industrie du papier et du carton, les nouveaux produits ont de précieux avantages, notamment les suivants :

Le papier traité jaunit moins et l'efficacité des azurants optiques dans le papier est moins altérée. De plus, la solidité à l'état humide du papier et du carton n'est sensiblement par
augmentée par la présence des nouveaux composés, ce qui facilite
le travail des déchets de primpans la fabrication de la cellulose
les nouveaux polyamides peuvent être utilisés comme accélérateurs
de l'opération de filtration par laquelle la cellulose est séparce
de l'eau.

Les exemples suivants illustrent la présente invention sans aucunement en limiter la portée. Les températures y sont exprimées en degrés centigrades.

- A. Exemples relatifs à la préparation des polyamides.
 - 1. Préparation du produit intermédiaire.
- 1.1. Dans un récipient muni d'un agitateur on dilue avec 40 kg d'eau, tout en refroidissant extérieurement, 109 kg (1,06 kg mole) de diéthylène-triamine, suffisamment reatement pour

40

10

15

20

25

30

35

que la température intérieure reste inférieure à 70°. On introduit ensuite 146 kg (1.00 kg mole) d'acide adipique pulvérisé, suffisamment lentement pour que la température intérieure puisse être maintenue à 50-90° par refroidissement extérieur. On ferme le récipient 5 et on y adapte une colonne de fractionnement à laquelle succède un réfrigérant descendant. A l'aide d'un bain d'huile on chauffe le mélange sous azote de manière à porter sa température à 120-130° et une heure, puis à 170-175° en six neures (température intérieure). L'eau, dont une partie a été utilisée pour la solution et l'autre 10 partie a été engendrée par la condensation, est éliminée par distillation au moyen de la colonne : la quantité de diéthylène-trismine entraînée par la vapeur d'eau est alors inférieure à 0,4 kg. On agite pendant encore 3 heures à 170-175°, puis on remplace la colonne équipée de son réfrigérant descendant par un réfrigérant à reflux. 15 Après refroidissement à 150-160° on fait arriver 219 kg d'eau à une vitesse telle que la température intérieure tombe peu à peu à 100-105° sans que cesse le reflux. On fait bouillir pendant encore une heure à reflux; après refroidissement, on obtient une solution limpide du produit intermédiaire qui renferme 50 % de substance solide.

1.2. On opère comme décrit sous 1.1. mais en utilisant 0,97 mole de diéthylène-triamine (au lieu de 1,06 mole) par mole d'acide adipique.

1.3. En opérant de la même façon que sous 1.1. on dissout 51,5 g (0,5 mole) de diéthylène-triamine et 87,7 g (0,6 mole) de 25 triéthylène-tétramine dans 50 g d'eau, puis on introduit 146 g (1 mole) d'acide adipique. On chauffe lentement à 175° sous atmosphère d'azote, tout en chassant l'eau par distillation au moyen d'une petite colonne de fractionnement. Au bout de 3 neures à 175° on remplace la colonne de fractionnement par un réfrigérant à reflux. Après refroidissement 30 à 150° on verse lentement 266 g d'eau à une vitesse telle que la solution se maintienne constamment à l'ébullition et que la température intérieure, à la fin de l'opération, soit de 103-106°. Après 1 heure d'ébullition on obtient une solution limpide qui renferme 50 % d'un polyamide contenant, entre ses groupes amides, tantôt un, 35 tantôt deux groupes -NH-, reliés par des ponts éthylènes.

Le même produit de condensation se forme également lorsqu'en chauffe 0,5 mole de diéthylène-triamine, 0,6 mole de triéthylène-tétramine et 1 mole d'adipate de diméthyle, avec enlèvement de méthanol. Ce dernier commence dès la température de 100° et peut 40 être achevé par chauffage à 150°.

1.4. On procède comme indiqué à l'exemple 1.1. avec cette différence toutefois que l'on remplace les 109 kg de diéthylène-triamine par 131 kg (1 kg mole) de bis-(3-aminopropyl)-amine. On obtient une solution aqueuse limpide à 50 % du posduit intermédiaire,

solution qui, lorsqu'elle est conservée à la température ambiante, ne laisse pas déposer de substances solides.

- 1.5. On agite 233 g (1,15 mole) de spermine, c'est-à-dire de N.N'-bis-(3-aminopropyl)-1.4-diamino-butane, avec 174 g (1 molc) 5 d'adipate de diméthyle et on chauffe le mélange à 150-155°, sous azote, jusqu'à ce que l'élimination do méthanol soit terminée. On obtient ainsi un produit intermédiaire qui est soluble dans l'eau et qui peut être converti, avec le réticulant décrit à l'exemple 2.1. en un polyamide cationique soluble dans l'eau.
 - 2. Préparation du réticulant.

10

- 2.1. On mélange 205,5 kg de glace avec 112,5 kg d'une solution à 40 % de diméthyl-amine (1 kg mole) dans un récipient en acier inoxydable muni d'un dispositif d'agitation et on ajoute à ce mélange 100 kg d'acide chlorhydrique à 36,5 % (1 kg mole) à une vitesse telle que la température intérieure reste constamment audessous de 25°. On obtient une solution de chlorure de diméthyl-ammonium dont le pH va de 4 à 7. On ajoute encore une fois 112,5 kg de la solution à 40 % de diméthyl-amine (1 kg mole) et on verse dans le mélange 277,5 kg d'épichlorhydrine suffisamment lentement pour que la température intérieure puisse être maintenue à 28-32° par un refroidissement extérieur. On laisse la réaction s'accomplir à cette température pendant quelques heures et on obtient de cette façon une solution limpide qui renferme 50 % du réticulant de formule X dans un état de pureté satisfaisant.
- Il n'y a pratiquement pas d'épichlorhydrine ayant échappé à la réaction ni de produit secondaire non ionogène, comme la dichlorhydrine du glycérol, ainsi que cela ressort du fait que, lorsqu'on effectue un partage entre éther et eau, l'éther n'absorbe presque rien.
- A l'analyse on trouve, par mole de réticulant, 2 moles de chlore sous forme ionogène et 2 moles sous forme non ionogène.
- 2.2. On agite 50 g (0,5 mole) d'acide chlorhydrique à 36,5 % avec 61,8 g d'eau sur un bain d'eau à 10-15° et on ajoute goutte à goutte 29 g (0,25 mole) de N.N.N'.N'-tétraméthyl-éthylène-35 diamine suffisamment lentement pour que la température intérieure ne dépasse jamais 40°. A une température du bain de 20-25° on ajoute 46,25 g (0,5 mole) d'épichlorhydrine et il se forme alors deux phases. On règle la température du bain à 40°. La température intérieure monte à 53° en 40 minutes : l'épichlorhydrine résgit alors è 10° et le mélange devient monophasé. On agite pendant encore 15 houres à 40° et l'on obtient une solution limpide de pH égal à 7-7,1, qui renferme 50 % du réticulant répondant à la formule suivante

3. Préparation des produits finals.

3.1. Cet exemple décrit la réaction du produit intermédiaire 5 1.1. avec le réticulant 2.1, la réticulation étant poussée aussi loin que possible. Lorsqu'on opère en solution aqueuse avec une teneur en corps solide de 40 %, le rapport du réticulant au produit intermédiaire est d'environ 20:100. Du fait que les corps de 10 départ ne sont pas très purs et sent accompagnés d'autres corps on est obligé de déterminer, par des essais préliminaires, le rapport optimal pour lequel il se forme un produit très fortement réticulé mais encore soluble dans l'eau, en se contentant de la qualité des corps de départ que l'on a à sa disposition. Supposons par exemple 15 que 5 essais préliminaires, effectués sur 50 g de matières, respectivement avec 20,0, 20,2, 20,4, 20,6 et 20,8 partics de réticulant pour 100 parties de produit intermédiaire ,aient montré que les rapports les plus élevés, c'est-à-dire 20,6 et 20,8:100, conduisent à des produits finals renfermant des fractions solu-20 bles, on effectue alors la réaction sur une grande échelle avec le rapport 20,3:100, cela de la façon exposée ci-dessous.

Dans un récipient muni d'un dispositif d'agitation et susceptible d'être chauffé par un bain d'eau on mélange 9,0 kg du produit intermédiaire à 50 % décrit à l'exemple 1.1. avec 1,83 kg 25 du réticulant à 50 % obtenu selon l'exemple 2.1. et 2,7 kg d'eau. La solution à 40 % de substances solides est agitée pondent 2 heures à 25-35°, pendant 2 heures à 45° et pendant 15 heures à 50-55°. Alors qu'elle était très fluide au début, cette solution devient de plus en plus visqueuse et, au heut d'environ 8 heures, elle 30 s'est convertie en une pâte très ápaisse qui a tendance à monter le long de l'agitateur. A la fin de l'opération, la pâte est redevenue un peu plus fluide.

Te produit de réticulation ainsi obtenue est un excellent accélérateur d'égouttage pour l'industrie du carton (voir le cha-55 pitre B).

Four transformer le produit obtenu en un produit facile à diluer on le dilue, à 50°, avec sa quantité l'eau, sa concentration tombans alors à 20 %. On obtient ainsi une solution fluide de pd égal à 8,8-3,9 et de densité égale à 1,04.

5.2. Dans cot exemple on fait reagin, in la manière décrite à l'exemple juli, le produit intermédiaire 1.1. avec le réticulant 2.1. On opère toutefois duis une solution resformant 30 % de

substance solide (au lieu de 40 %) si bien que pour obtenir également un produit très fortement réticulé et encore soluble dans l'eau, il faut une quantité de réticulant bien supérieure, pax rapport au produit intermédiaire. Néanmoins, dans le cas présent, 5 on reste nettement au-dessous du taux de réticulation maximum admissible. On procède de la façon suivante.

Dans un récipient chauffable équipé d'un dispositif d'agitation on mélange 10 kg de la solution de produit intermédiaire à
50 %, qui a été décrite à l'exemple 1.1., avec 2,52 kg le le solution
10 de réticulant à 50 %, obtenue selon l'exemple 2.1., et avec 8,38 kg
d'oau. Tout en agitant bien. On chauffe en 1 heure à 90° sous azote e
maintient à cotte température pendant 2 heures. Après refroidissement en obtient une solution limpide, assez visqueuse, à 30 % d'un
polyamide cationique réticulé. Ce polyamide est un précioux agent
15 de rétention pour les charges et les fibres fines dans la fabrication
du papier.

- 3.3. On opère de la môme façon qu'à l'exemple 3.1. mais en utilisant, au lieu du produit intermédiaire 1.1., le produit intermédiaire 1.2. Pour obtenir un produit présentant le taux de réticulation le plus élevé possible mais ayant encore une benne solubilité dans l'eau, il faut environ trois fois moins de réticulant 2.1. que dans l'exemple 3.1., c'est-à-dire que le rapport entre le réticulant et le produit intermédiaire est d'environ 6,7:100 alors qu'il était d'environ 20:100 à l'exemple 3.1.
- Le polyamide cationique ainsi préparé est obtenu sous la forme d'une solution aqueuse visqueuse à 20 %. C'est un excellent agent d'égouttage pour les suspensions de cellulose : dans l'essai d'égouttage (voir le chapitre B) il fait preuve d'une efficacité analogue à celle du produit préparé selon l'exemple 3.1.
- B. Efficacité des produits finals sur l'égouttage.

 Pour évaluer le comportement lors de l'égouttage on utilis
 le temps nécessaire pour que s'échappe une quantité déterminée de
 filtrat d'une suspension de cellulose non blanchie renfermant
 l'adjuvant d'égouttage et l'on compare la valeur obtenue à celle
 35 que donne une suspension dépourvue d'adjuvant. La méthode d'essai
 mise en oeuvre est décrite dans Merkblatt V/7/61 du "Verein der
 Zellstoff- und Papier-Chemiker und -Ingenieure".

Dans le tableau suivant on compare l'offet de trois produits commerciaux et de la substance active de l'exemple 3.1. The 40 le durée de filtration en secondes. La concentration en 20 est relative à des produits secs et exprime le nombre de grammes de substance active pour 100 g de cellulose bèche i l'air.

- 1) Produit commorcial de la société Badischen Anilinund Sodafabrik.
- 2) Produit commercial de la société Dow Chomical Inc.
- 10 Les valours numériques contenues dans le tableau précédent montrent nettement que les trois produits commerciaux sont beaucoup moins actifs que le produit préparé selon l'exemple 3.1.
 - C. Exemples d'applications.

- Egouttage -

15 Un problème très important que l'en rencentre dans la fabrication du papier ou du carton à l'aide de vieux papiers estl'apastage de la pâte à papier sur la "table" (c'est-à-dire la toile métallique de la machine à papier) car c'est cette opération qui détermine la vitesse de passage de la pâte et, partant, le rythme de 20 production. Au moyen d'adjuvants appropriés, comme par exemple la "Polymin HS" de la BASF, en peut accélérer l'égouttage de la pâte à papier, ce qui permet d'augmenter sensiblement la production.

L'efficacité du produit de l'exemple 3.1. a été étudiée dans une cartonnerie sur une machine à papier à longue table et elle 25 a été comparée à celle de la "Polymin ES". On a fabriqué un carton ayant un poids au mêtre carré de 280 grammes avec une pâte à papier renfermant 85 parties de vieux journaux, 15 parties de cellulose sulfitique non blanchie, 0,3 partie de colle résineuse et 1,2 partie de sulfate d'aluminium; dans l'un des essais on ajoute le produit 30 de l'exemple 3.1., qui renferme 20 % de substance sèche, et dans un deuxième essai on ajoute la "Polymin HS" sous la forme d'une solution à 0,25 %, juste avant la montée de la pâte.

Avec une quantité d'adjuvants au 0,3 %, par rapport à la pâte à papier sèche à l'air, le produit de l'exemple 3. apporte 35 un meilleur égouttage que la "Polymin HS', se qui se traduit par

le fait que le niveau d'eau est beaucoup plus près lors de la montée de la pâte et que la consommation de vapour par tonne de cartor sec est plus faible. La rétention exercée par le produit de l'exemple 3.1. est également meilleure que celle qu'exerce la Polymin : 5 le passage à travers le tamis est en effet plus faible d'environ 20 %.

- Rétontion -

("rendement de la charge").

L'efficacité du produit de l'exemplo 3.2. a été étudiéc

10 dans une papeterie sur une machine à longue table et a été comparée
à celle de l'adjunt tonnu sous le nom de "Kymene 557" de Hercules
Powder. On fabrique un papier de grammage égal à 80 g/m². La pâte
à pipier renferme 45 parties de cellulose sulfitique de conifères
blanchie, 35 parties de cellulose sulfitique de hêtre blanchie,

15 20 parties de sciure de bois, 2 parties de celle de résine, 3 parties de sulfate d'aluminium et 28 parties de kaolin. On ajoute des quertités égales des deux adjuvents, relativement à la teneur en substance
sèche (0,01 % par rapport à la pâte à papier sèche à l'air), juste
avant la mentée de la pâte. Le produit de l'exemple 3.2. provoque

20 une meilleure rétention que le "Kymene 557", ce dont en peut
se rendre compte en comparant les teneurs en charge obtenues par
incinération d'échantillons de papier.

- Plottation -

Sur une machino à papier en fabrique un papier pour cou25 vertures contenant du bois, dont le poids au mêtre carré est de 80 g
et qui a une teneur en cendres de 17 %. L'eau d'égouttage obtenue
a une teneur en corps solides de 3110 mg par litre et elle est
traitée de la manière habituelle, d'uns l'appareil de flottation,
afin que soit régénérés les corps solides. L'eau qui s'écoule de l'ap30 pareil de flottation renferme encore 1460 mg de corps solides par litre.

Si l'on ajoute à l'eau d'égouttige 0,5 % ou 0,8 % de la solution obtenue selon le dernier puragraphe de l'exemple 3.1., les pourcentages étant rapportés à la matière solide contenue dans l'eau d'égouttage, alors l'eau qui s'éccule de l'appareil de flottation ne renferme plus que 78 et 25 mg, respectivement, de corre solides par litre.

RESULE

La présente invention comprend notamment :

1°) Un procédé de préparation de nouveaux polyamides
40 cationiques ayant une bonne solubilité dans l'eau, procédé selon
lequel on fait réagir des polyalkylène-polyamines contenant deux groupes amino primaires, au moirs/in groupe amino socondaire et des groupes
alkylènes renfermant de 2 à 4 atomes de carbone, avec des acides

dicarboxyliques répondant à la formule générale

$$HOOC - C_m H_{2m} - COOH$$
 (I)

dans laquollo m désigne un nombre entier de 4 à 8, ou avec un dérivé fonctionnel d'un tel acide dicarboxylique, dans un rapport molaire pouvant aller de 0,85:1 à 1,2:1, et en alkyle jusqu'à épuisement de l'agent d'alkylation les produits de réaction, en solution aqueuse, avec des agents d'alkylation biforctionnels répondant à la formule II

$$Z - CH_2 - N$$

$$Z - CH_2 - N$$

$$+$$

$$- CH_2 - Z \qquad (II)$$

10 - dans-laquelle

5

désigne un nombre entier de 0 à 7,

désigne l'un des groupements suivants:

15 R₁ ot R₂

roprésentent chacun un groupe alkyle inférieur ou un groupe hydroxyalkyle inférieur,

Y

20

25

désigne un radical alkylène contenant de 2 à 6 atomes de carbone, un radical 2-hydroxy-1.3-propylène ou l'un des deux radicaux suivants:

$$- CH_2 - CH_2 - NH - CO - NH - CH_2 - CH_2 - et$$

la quantité de l'agent d'alkylation bifonctionnel étant choisie de telle sorte que le produit d'alkylation reste encore en solution.

- 2°) Un mode d'exécution du procédé spécifié sous 1°, selon lequel en utilise une quantité de l'agent d'alkylation bifonctionnel égale à au moins 80 %, de préférence supérieure à 90-95 %, de la quantité qui sersit nécessaire pour obtenir un produit final qui soit encore tout juste soluble dans l'eau.
- 5°) Los applications suivantes des polyanides dont la 50 préparation est décrite sous 1° .t 2° :
 - a) on tant qu'agents de floculation ;
 - b) en tant qu'adjuvants pour la purification d'eaux usées renfermant des corps en suspension;
 - c) en tant qu'adjuvents de flottation dans l'industrie du papier;

- d) en tant qu'agents de rétention ;
- c) en tant qu'accélérateurs de filtration pour la filtration de suspensions aqueuses.
- 4°) A titre de produits industriels nouveaux, les polyamides dont la priparation est décrite sous 1° et 2°.